CERTIFICATE OF MAILING BY FIRST CLASS MAIL (37 CFR 1.8)			Docket No.
Applicant(s): Kiyohisa TAKAHASHI et al.			2003ЈР306
Serial No.	Filing Date	Examiner	Group Art Unit
10/565,113	January 17, 2006	To Be Assigned	To Be Assigned
Invention: MATERIAL	FOR FORMING PATTERN AN	D METHOD FOR FORMING FI	NE PATTERN
THE SAME			
3000 W			
MAY 1 1 7000 E			
I hereby certify that this	JP 9-235318 - 18 Pages		
(Identify type of correspondence)			
is being deposited with the United States Postal Service as first class mail in an envelope addressed to: The			
Commissioner of Patents and Trademarks, Washington, D.C. 20231-0001 on May 9, 2006 (Date)			
			(Dute)
MARIA T. SANCHEZ (Typed or Printed Name of Person Mailing Correspondence)			
		(Typea of Trimea Name of Terson Man	ling Correspondence)
		(Signature of Person Mailing Co.	Merc Les
Note: Each paper must have its own certificate of mailing.			

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-235318

(43)公開日 平成9年(1997)9月9日

(51) Int.Cl.⁸

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

C 0 8 F 8/14 26/02 MGN MNQ C08F 8/14

MGN

26/02

MNQ

審査請求 未請求 請求項の数3 FD (全 9 頁)

(21)出願番号

(22)出願日

特願平8-67417

(71)出願人 000003975

日東紡績株式会社

福島県福島市郷野目字東1番地

(72)発明者 加藤 正

福島県郡山市富久山町久保田字愛宕32-13

平成8年(1996)2月29日

(54) 【発明の名称】 N-アリルウレタン系重合体およびその製造方法

(57)【要約】

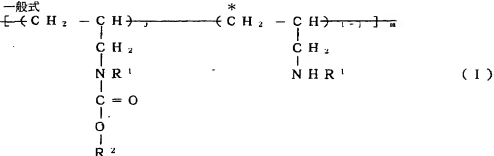
【課題】 N-アリルウレタン系重合体およびその製造 方法を提供することを目的とする。

【解決手段】 重合度10以上のポリアリルアミンの溶液を炭酸ジメチル等の炭酸ジエステルで処理することにより、N-アリルウレタン系重合体を簡単に製造することができる。かかる方法により、得られるN-アリルウレタン系重合体のカチオン密度を容易に制御することができ、直接染料用染料固着剤などの分野において、有効な材料となり得るものである。

【特許請求の範囲】

*【式1】

【請求項1】



(式中、mは10以上の整数を示し、jは0<j≤1を 満足する数を示し、R1は水素、炭素数1~8のn-お よびisoーアルキル基、並びに炭素数5~12のシク ロアルキル基から選ばれる置換基を示し、R² は炭素数 1~12のアルキル基およびアリール基から選ばれる置 換基を示す)で表わされるNーアリルウレタン系重合 体、またはそのN-アリルウレタン系重合体の塩。 Ж

※【請求項2】 R¹ が水素であり、かつ、R² が炭素数 1~12のn-およびiso-アルキル基から選ばれる 置換基である、請求項1記載のN-アリルウレタン系重 合体、またはそのN-アリルウレタン系重合体の塩。

2

【請求項3】 一般式

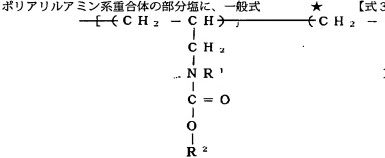
【式2】

(II)

(式中、mは10以上の整数を示し、R1 は水素、炭素 数1~8のn-およびiso-アルキル基並びに炭素数 5~12のシクロアルキル基から選ばれる置換基を示 す) で表わされるポリアリルアミン系重合体またはその

 $\star R^2 O-CO-OR^2$

(式中、R² が炭素数1~12のアルキル基およびアリ ール基から選ばれる置換基を示す)で表わされる炭酸ジ エステルを反応させることを特徴とする一般式



【式3】 (C H ₂ - C H) - 1 - 1 CH₂ NHR (I)

(式中、mは10以上の整数を示し、jは0<j≤1を 満足する数を示し、R¹は水素並びに炭素数1~8のn ーおよび i s o ーアルキル基並びに炭素数 5 ~ 1 2 のシ クロアルキル基から選ばれる置換基を示し、R² は炭素 数1~12のアルキル基およびアリール基から選ばれる 置換基を示す)で表わされるN-アリルウレタン系重合 体またはそのN-アリルウレタン系重合体の塩の製造方 法。

造方法に関する。

[0002]

【発明の詳細な説明】

[0001] 【発明の属する技術分野】本発明は、新規なポリアリル アミン系誘導体およびその製造方法に関する。更に詳し くは、アミノ基が少なく、かつ、反応性の側鎖を有する

【従来の技術】ポリアリルアミン、ポリ(N-アルキル アリルアミン)のようなポリアリルアミン系重合体は、 側鎖にアミノ基を含む直鎖のオレフィン系重合体で、水 に良く溶け、水中でプラスに荷電するカチオン系高分子 である。このようなポリアリルアミン系重合体は、独特 な反応性高分子構造と性質を持ち、そのため、反応染料 用染料固着剤、直接染料用染料固着剤、食品保存剤およ びアンカーコート剤等に使用されている。又、ハロゲン 化銀写真感光材料、徐放性医薬組成物、イオン交換樹脂 および機能膜等の分野でポリアリルアミン系重合体を使

新規なNーアリルウレタン系重合体およびその簡単な製

50

用することが提案されている。しかし、シーエムシー発 行の「反応性ポリマーの合成と応用」80~92頁(1 989年)に記載されているように、一般的にいえば、 反応性高分子の反応基の数は、あまり多くある必要がな く、多すぎると不都合な場合すらある。一方、共重合に より、アミノ基を減少させた重合体を合成することも考 えられるが、モノアリルアミン、モノ(N-アルキルア リルアミン) 等のモノアリルアミン系単量体は、通常の ビニル系単量体とは共重合しないので、共重合により低 カチオン密度のポリアリルアミン系誘導体を合成するこ とは困難である。そこで、ポリアリルアミン系重合体の アミノ基を他の化合物と反応させて不活性基に変換する 方法も検討されている。そのような方法で製造したポリ アリルアミン系誘導体として、アリル尿素重合体(特公 昭63-43403)が知られている。しかし、このポ リアリルアミン系誘導体は、精製することが難しい等の 問題もあり、実用的に使用されることは、ほとんどない のが現状である。

【0003】一方、ポリアリルアミン系重合体は、水に良く溶けることから、有機溶剤系アンカーコート剤の代替としての水系アンカーコート剤(特開平4-292640)等の接着分野の用途が知られている。しかし、これらのアンカーコート剤を使用して作製されたラミネートフィルムには、耐水性に欠けるという実用上の問題があった。従って、加熱処理で架橋反応が容易に起きて不*

CH₂ - CH₃ (CH₂ - CH₃ - CH₂ | CH₃ |

【0008】本発明のN-アリルウレタン系重合体は、ブロックイソシアネート基を有する。そのため、通常、加熱条件下では、ウレタンがイソシアネートになるので反応性が高くなる。

【0009】本発明のN-アリルウレタン系重合体およびそのN-アリルウレタン系重合体の塩は、溶液にしたときの安定性、特に酸性溶液にしたときの安定性、適度な水に対する溶解性、および原料の入手しやすさから、

*溶化し、その結果、耐水性が向上する、新規なポリアリルアミン系誘導体の開発が望まれていた。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、アミノ基が少なく、かつ、反応性の側鎖を有し、更に、加熱処理により架橋反応が容易に起きて不溶化し得るN-アリルウレタン系重合体およびそれを簡単に製造する方法を提供することである。

[0005]

10 【課題を解決するための手段】本発明者らは、アミノ基が少なく、かつ、反応性の側鎖を有する新規なポリアリルアミン系誘導体およびそれを簡単に製造する方法について鋭意研究を重ねた結果、特定のポリアリルアミン系重合体と特定の炭酸ジエステルとを反応させることにより、アミノ基が少なく、かつ、ブロックイソシアネート基を有する新規なポリアリルアミン系重合体を簡単に製造することを見いだし、この知見に基づいて本発明をなすに至った。なお、本明細書では、ウレタン化とは、アミノ基(NH)がアルキルオキシカルボニルアミノ基またはアリールオキシカルボニルアミノ基(N-CO-OR²)に変化することをいう。

【0006】本発明は、一般式 【0007】 【式4】

 R^1 が水素、かつ、 R^2 が炭素数 $1 \sim 120$ n- または is o- アルキル基であるものが好ましい。

【0010】本発明において、mは、本発明のN-アリルウレタン系重合体の重合度を表わす。mは10以上、好ましくは $10\sim5000$ である。

40 【0011】本発明において、jはウレタン化度を表わす。jは、 $0 < j \le 1$ であるが、本発明のN - Pリルウレタン系重合体のカチオン密度の減少度から、通常、 $0.05 \le j \le 1$ が好ましい。

【0012】本発明において、R¹ は水素、炭素数1~8のn-およびiso-アルキル基並びに炭素数5~12のシクロアルキル基から選ばれる置換基を示す。適度な水に対する溶解性、および原料の入手のしやすさから、実用上、R¹ は水素が好ましい。

【0013】本発明において、R² は、炭素数1~12 50 のアルキル基およびアリール基から選ばれる置換基を示

す。この場合、炭素数1~12のアルキル基としては、 メチル、エチル、プロピルを例示できる。R²が、炭素 数1~12のアリール基としては、フェニル基、o-ト リル基、mートリル基、pートリル基等を例示できる。 本発明のNーアリルウレタン系重合体では、それを溶液 にしたときの安定性、特に酸性溶液にしたときの安定性 から、R² は炭素数1~12のn-アルキル基またはi so-アルキル基であることが好ましい。

【0014】本発明のN-アリルウレタン系重合体の塩 において、塩とは、ウレタン化されていないモノマー単 位中の側鎖アミノ基への付加塩である。そのような付加 塩としては、塩酸塩、臭化水素酸塩、よう化水素酸塩、 硫酸塩、リン酸塩、ホスホン酸塩、酢酸塩等のカルボン 酸塩類、メタンスルホン酸塩、p-トルエンスルホン酸*

*塩、クエン酸塩および酒石酸塩等のオキシカルボン酸 塩、安息香酸塩を例示できる。

【0015】一般的には、本発明のN-アリルウレタン 系重合体は、塩にすると溶液状態で不安定になることも ある。したがって、本発明のN-アリルウレタン系重合 体は、溶液状態では、フリーであることが好ましい。

[0016]

【発明の実施の形態】本発明のN-アリルウレタン系重 合体は、特定のポリアリルアミン系重合体と特定の炭酸 ジエステルとを反応させて製造することができる。すな わち、本発明のNーアリルウレタン系重合体は、一般式 [0017]

【式5】

(II)

数1~8のn-およびiso-アルキル基、並びに炭素 数5~12のシクロアルキル基から選ばれる置換基を示 す)で表わされるポリアリルアミン系重合体に、一般式 R^2 O-CO-OR²

(式中、R² が炭素数1~12のアルキル基およびアリ※

(式中、mは10以上の整数を示し、 R^1 は水素、炭素 20※-ル基から選ばれる置換基を示す)で表わされる炭酸ジ エステルを反応させることにより製造できる。本発明の N-アリルウレタン系重合体を製造するための、原料の ポリアリルアミン系重合体は、一般式

(式中、mは10以上の整数を示し、R1 は水素、炭素 数1~8のn-およびiso-アルキル基、並びに炭素 数5~12のシクロアルキル基から選ばれる置換基を示 す)で表わされる。

【0019】また、そのような原料として、そのポリア★ **←** C H :

(式中、mは10以上の整数を示し、kは0<k<1を 満足する数を示し、R¹は水素, 炭素数1~8のn-お よびisoーアルキル基、並びに炭素数5~12のシク ロアルキル基から選ばれる置換基を示す)で表わされる 部分塩として表わされる。この場合、Xは部分塩を形成 するための酸であるが、ポリアリルアミン系重合体の側 鎖のアミノ基と塩を形成できる酸であれば、特に限定し ない。その様な酸として、塩酸、臭化水素酸、よう化水 素酸、硫酸、リン酸、ホスホン酸、酢酸等のカルボン酸 ★リルアミン系重合体の部分塩も使用できる。そのような 部分塩は、

[0020] 【式7】

ン酸および酒石酸等のオキシカルボン酸類、安息香酸を 例示できる。

【0021】原料のポリアリルアミン系重合体は、R1 が水素のときは、ポリアリルアミンである。ポリアリル アミンはフリータイプのものが好ましい。フリータイプ としては、既知のポリアリルアミンの塩をアルカリで中 和したものも使用できるが、市販の分子量約1万の濃度 15%ポリアリルアミン水溶液(日東紡績(株)製、P. A A − 1 5), 分子量約1万の濃度10%ポリアリルア 類、メタンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸、クエ 50 ミン水溶液(日東紡績(株)製、PAA-10C),分

子量約1万の濃度20%ポリアリルアミン水溶液(日東 紡績(株)製、PAA-L)および分子量約10万の濃 度20%ポリアリルアミン水溶液(日東紡績(株)製、 PAA-H) 等をそのまま使用しても良い。

【0022】原料のポリアリルアミン系重合体におい て、R¹ が炭素数1~8のn-およびiso-アルキル 基、並びに炭素数5~12のシクロアルキル基から選ば れる置換基である場合は、特公昭63-43402、特 公平6-2779、特公平2-57084に記載されて いるような方法で、ポリ(N-アルキルアリルアミン) の塩を製造し、次いで、そのポリ(N-アルキルアリル アミン) の塩の水溶液を、アルカリ、例えば、水酸化ナ トリウムで中和した後、副生する中和塩、例えば、塩化 ナトリウムを、透析により除去したものを用いることが できる。

【0023】原料のポリアリルアミン系重合体を溶液に するための溶媒としては、水、有機溶媒または水と有機 溶媒の混合溶媒を使用できる。有機溶媒としては、原料 の溶解性から極性溶媒が好ましく、メタノール、エタノ ール、1-プロパノール、2-プロパノール、1-ブタ ノール等のアルコール類、アセトニトリル、ホルムアミ ド、N、Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキ シド、テトラヒドロフラン、1,4-ジオキサン等を例 示できる。原料のポリアリルアミン系重合体を溶液にす るための溶媒の量は、原料のポリアリルアミン系重合体 1重量に対し、0.5~100重量、使用することが好 ましい。

【0024】本発明のN-アリルウレタン系重合体を製 造するための、原料の炭酸ジエステルは、一般式R2 O - C O - O R² (式中、R² は炭素数 1 ~ 1 2 のアルキ ル基およびアリール基から選ばれる置換基を示す)で表 わされる。炭酸ジエステルとしては、炭酸ジメチル、炭 酸ジエチルおよび炭酸ジフェニル等を例示できる。反応 させる炭酸ジエステルの量は、通常、N-アリルウレタ ン系重合体のウレタン化度に化学量論的に必要な計算量 を使用することができる。

【0025】原料のポリアリルアミン系重合体と炭酸ジ エステルとを反応させて本発明のN-アリルウレタン系 重合体を製造するときは、まず、原料のポリアリルアミ ン系重合体の溶液に炭酸ジエステルをゆっくりと滴下す ると良い。このとき、溶媒に炭酸ジエステルを溶解させ て、原料のポリアリルアミン系重合体の溶液に滴下する こともできる。この場合、炭酸ジエステルを溶解させる ための溶媒は、通常、原料のポリアリルアミン系重合体 を溶解させるための溶媒と同じである。ポリアリルアミ ン系重合体と炭酸ジエステルとの反応は、攪拌しながら 行うことが好ましい。反応温度は、好ましくは0~10 0℃、更に好ましくは30~60℃に維持するのが良 い。反応温度が高すぎると、生成したウレタンが分解す ることもある。反応時間が、通常12~48時間、好ま

しくは12~25時間で、本発明のアリルウレタン重合 体の溶液を得ることができる。反応終了後、副生したア ルコールと反応溶媒を除去するために、反応溶液を、真 空乾燥することにより、本発明のN-アリルウレタン系 重合体を、固体として得ることができる。真空乾燥は、 例えば、溶媒として水、炭酸ジエステルとして炭酸ジメ チル、炭酸ジエチル、または炭酸ジプロピルを用いた場 合は、温度が25~70℃、好ましくは35~60℃で 適当な真空状態で乾燥すると良い。温度が高すぎると、 副反応がおこることもある。また、本発明のNーアリル 10 ウレタン系重合体の塩を製造するときは、原料として、 ポリアリルアミン系重合体の部分塩を用い、これと炭酸 ジエステルとを、フリーのポリアリルアミン系重合体を 用いた場合と同様に、反応させることにより、製造する ことができる。通常、原料のポリアリルアミン系重合体 の部分塩と炭酸ジエステルとを反応させた場合、そのポ リアリルアミン系重合体中のNHで、塩を形成していな いNHが、優先的にウレタン化される。反応終了後、得 られるNーアリルウレタン系重合体の塩の溶液を、アセ トン等の溶媒に加えて再沈することにより、本発明のN アリルウレタン系重合体の塩を、固体として取り出す ことが可能となる。

【0026】本発明のN-アリルウレタン系重合体のウ レタン化度(モル%)は、用いた原料の炭酸ジエステル の量に依存する。原料のポリアリルアミン系重合体のア ミノ基に対し、等モル量の炭酸ジエステルを用いたとき は、通常、ほとんど、そのアミノ基はウレタン化され る。従って、原料として用いる炭酸ジエステルの量を調 整することにより、本発明のN-アリルウレタン系重合 体のカチオン密度を調整することができる。また、使用 する炭酸ジエステルの種類により、本発明のNーアリル ウレタン系重合体の疎水性を変化させることができる。 従って、本発明のN-アリルウレタン系重合体を種々の 用途で使用するときは、適当なカチオン密度を有し、か つ、適当な疎水性を有するものを選択することができ

【0027】更に、本発明のN-アリルウレタン系重合 体は、ブロックイソシアネート基を有するポリアリルア ミンでもあることから、導入するウレタン基を選択する ことにより、ブロックイソシアネート基の解離温度を選 40 択することができる。

【0028】以下に、本発明のN-アリルウレタン系重 合体およびその製造方法を実施例で示す。本発明はこれ らの実施例によって限定されるものではないことは勿論 である。

【0029】実施例1 20モル%メトキシカルボニル 化ポリアリルアミン(本発明のN-アリルウレタン系重 合体 I で j = 0. 2, R¹ = H, R² = C H₃) の製造 撹拌機、滴下漏斗、温度計および還流冷却器を備えた3 00mlのセパラブルフラスコに、分子量約1万の濃度

10.1%ポリアリルアミン水溶液(日東紡績(株) を秤量瓶に採り製、PAA-10C)200g(ポリアリルアミンのモノマー単位で0.35モル)を入れ、温度を50℃に保 元素分析の結果 N=11.83 2.16%、H 0.38g(0.07モル)を15分掛けて滴下した。 満下終了後も温度を50℃に保ちながら、12時間反応を続けた。透明な淡黄色の反応溶液が得られた。この溶液のPHは10.84になった。次に、この反応溶液1gを秤量瓶に採り、室温で24時間真空乾燥した後、乾燥剤に無水燐酸を用い、50℃で48時間真空乾燥した後、乾燥剤に無水燐酸を用い、50℃で48時間真空乾燥し 10 造 変に、20モル%メトキシカルボニル化ポリアリルアミンを得た。元素分析の結果はC=58.97%、H=1 0.1%ポリア

【0030】実施例2 60モル%メトキシカルボニル 化ポリアリルアミン(本発明のN-アリルウレタン系重 合体 I で j = 0. 6, R¹ = H, R² = C H₃)の製造 実施例1と同じ反応容器中に、分子量約1万の濃度1 0.1%ポリアリルアミン水溶液(日東紡績(株)製、 PAA-10C) 200g (ポリアリルアミンのモノマ 一単位で0.35モル)を入れ、温度を50℃に保ち、 その水溶液に炭酸ジメチル(ミテックス(株)製)1 9. 14g(0.21モル)を40分掛けて滴下した。 滴下終了後も温度を50℃に保ちながら、12時間反応 を続けた。透明な淡黄色の反応溶液が得られた。この溶 液の p H は 9. 78 になった。次に、この反応溶液 1 g を秤量瓶に採り、実施例1と同じ条件で乾燥し、60モ ル%メトキシカルボニル化ポリアリルアミンを得た。元 素分析の結果はC=54.32%、H=9.17%、N = 14. 75%であった。これらの値は計算値C=5 4. 88%、H=8. 99%、N=15. 24%と一致 した。

O. 93%、N=19. 76%であった。これらの値は

計算値C=59. 44%、H=10. 86%、N=2

0.39%と一致した。

【0031】図1に60モル%メトキシカルボニル化ポリアリルアミンの赤外線吸収スペクトルを示した。吸収スペクトルには、第一アミノ基($-NH_2$)に基づく1580cm⁻¹とウレタン基(N-CO-O-R)のC=Oに基づく1700cm⁻¹の吸収がある。

【0032】実施例3 <u>100モル%メトキシカルボニル化ポリアリルアミン(本発明のN-アリルウレタン系重合体Iでj=1,R¹=H,R²=CH3)の製造実施例1と同じ反応容器中に、分子量約1万の濃度10.1%ポリアリルアミン水溶液(日東紡績(株)製、PAA-10C)200g(ポリアリルアミンのモノマー単位で0.35モル)を入れ、温度を50℃に保ち、その水溶液に炭酸ジメチル(ミテックス(株)製)33.50g(0.37モル)を1時間掛けて滴下した。滴下終了後も温度を50℃に保ちながら、12時間反応を続けた。透明な淡黄色の反応溶液が得られた。この溶液のpHは7.85になった。次に、この反応溶液1g</u>

10

を秤量瓶に採り、実施例1と同じ条件で乾燥し、100 モル%メトキシカルボニル化ポリアリルアミンを得た。元素分析の結果はC=51.68%、H=7.94%、N=11.83%であった。これらの値は計算値C=52.16%、H=7.88%、N=12.17%と一致した。

【0033】実施例4 20モル%エトキシカルボニル 化ポリアリルアミン(本発明のN-アリルウレタン系重 合体 I で j = 0. 2, R^1 = H, R^2 = C_2 H_5) の製

実施例 1 と同じ反応容器中に、分子量約 1 万の濃度 1 0. 1 %ポリアリルアミン水溶液(日東紡績(株)製、 PAA-10C) 200g(ポリアリルアミンのモノマー単位で 0. 35 モル)を入れ、温度を 50 ℃に保ち、その水溶液に炭酸ジエチル(特級、ナカライテスク

(株) 製) 8.37g(0.07モル)を15分掛けて滴下した。滴下終了後も温度を50℃に保ちながら、24時間反応を続けた。透明な淡黄色の反応溶液が得られた。この溶液のp Hは10.88になった。次に、この反応溶液1gを秤量瓶に採り、実施例1と同じ条件で乾燥し、20モル%エトキシカルボニル化ポリアリルアミンを得た。元素分析の結果はC=59.94%、H=10.79%、N=19.32%であった。これらの値は計算値C=60.47%、H=11.00%、N=19.59%と一致した。

【0034】実施例5 <u>60</u>モル%エトキシカルボニル 化ポリアリルアミン(本発明のN-アリルウレタン系重 合体 I で j = 0. 6, R^1 = H, R^2 = C_2 H_5)の製 造

実施例1と同じ反応容器中に、分子量約1万の濃度1 0.1%ポリアリルアミン水溶液(日東紡績(株)製、PAA-10C)200g(ポリアリルアミンのモノマー単位で0.35モル)を入れ、温度を50 $\mathbb C$ に保ち、その水溶液に炭酸ジエチル(特級、ナカライテスク(株)製)25.10g(0.21 モル)を40 分掛けて滴下した。滴下終了後も温度を50 $\mathbb C$ に保ちながら、24 時間反応を続けた。透明な淡黄色の反応溶液が得られた。この溶液のp Hは9.55 になった。次に、この反応溶液1gを秤量瓶に採り、実施例1と同じ条件で乾燥し、60 モル%エトキシカルボニル化ポリアリルアミンを得た。元素分析の結果は $\mathbb C=56.98\%$ 、 $\mathbb H=9.41\%$ 、 $\mathbb N=13.52\%$ であった。これらの値は計算値 $\mathbb C=57.46\%$ 、 $\mathbb H=9,44\%$ 、 $\mathbb N=13.96\%$ と一致した。

【0035】図2に60モル%エトキシカルボニル化ポリアリルアミンの赤外線吸収スペクトルを示した。吸収スペクトルには、第一アミノ基($-NH_2$)に基づく1580cm⁻¹とウレタン基(N-CO-O-R)のC=Oに基づく1700cm⁻¹に吸収がある。

【0036】実施例6 100モル%エトキシカルボニ

ル化ポリアリルアミン(本発明のN-アリルウレタン系 重合体 I で j = 1, R¹ = H, R² = C₂ H₅)の製造 実施例1と同じ反応容器中に、分子量約1万の濃度1 0. 1%ポリアリルアミン水溶液(日東紡績(株)製、 PAA-10C) 200g (ポリアリルアミンのモノマ 一単位で0.35モル)を入れ、温度を50℃に保ち、 その水溶液に炭酸ジエチル(特級、ナカライテスク (株) 製) 43.93g(0.37モル)を1時間掛け て滴下した。滴下終了後も温度を50℃に保ちながら、 24時間反応を続けた。2層に分離した透明な反応溶液 が得られた。この溶液の上層の p H は 7. 81になっ た。次に、下層の反応溶液1gを秤量瓶に採り、実施例 1と同じ条件で乾燥し、100モル%エトキシカルボニ ル化ポリアリルアミンを得た。元素分析の結果は C=5 5. 37%、H=8. 42%、N=10. 51%であっ た。これらの値は計算値C=55.80%、H=8.5 8%、N=10.84%と一致した。

[0037]

【発明の効果】本発明のN-アリルウレタン系重合体は、特定のポリアリルアミン系重合体のアミノ基をウレタン化することにより、そのポリアリルアミン系重合体のカチオン密度を変化させると共に、反応性を有するブ

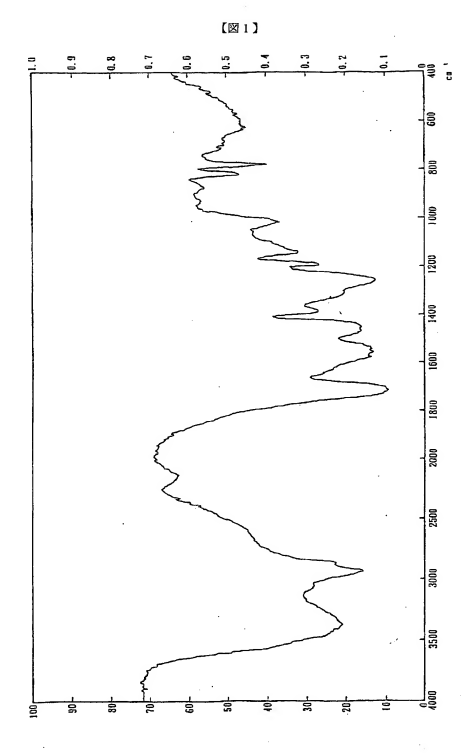
12

ロックイソシアネート基を導入したものである。本発明のN-アリルウレタン系重合体は、製造が極めて容易である。加えて、カチオン密度と反応基であるブロックイソシアネート基の置換度を容易に制御できる。従って、本発明のN-アリルウレタン系重合体は、現在、ポリアリルアミンが使用されている分野で、かつ、低カチオン密度が望まれる分野に極めて有効な材料を提供するものである。更に、本発明のN-アリルウレタン系重合体は、ブロックイソシアネート基の反応性を利用する分野に極めて有効な材料を提供するものである。例えば、反応染料用染料固着剤、直接染料用染料固着剤、押出しラミネート用アンカーコート剤等における接着性または耐水性の向上が望まれる分野で使用することが提案される。

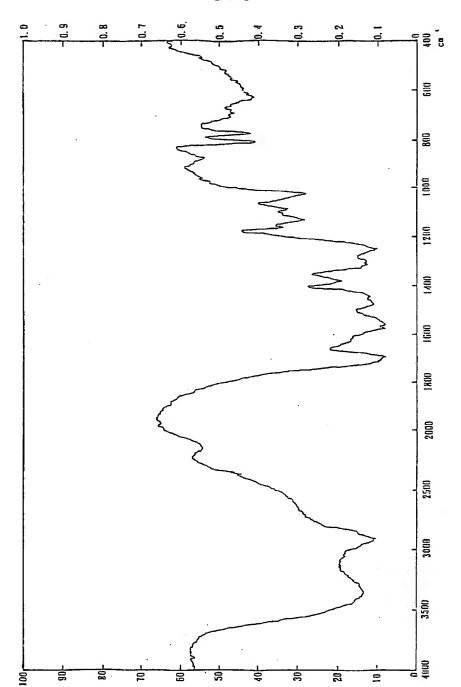
【図面の簡単な説明】

【図1】60モル%メトキシカルボニル化ポリアリルアミン(実施例2のN-アリルウレタン系重合体)のKBr法の赤外線吸収スペクトルを示す。

【図2】60モル%エトキシカルボニル化ポリアリルアミン(実施例5のN-アリルウレタン系重合体)の赤外線吸収スペクトルを示す。横軸は波数(cm^{-1})、縦軸は透過率(%)または吸光度を表わす。







【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載

【部門区分】第3部門第3区分

【発行日】平成13年10月2日(2001.10.2)

【公開番号】特開平9-235318

【公開日】平成9年9月9日(1997.9.9)

【年通号数】公開特許公報9-2354

【出願番号】特願平8-67417

【国際特許分類第7版】

COSF 8/14 MGN

26/02 MNQ

[FI]

COSF 8/14 MGN

26/02 MNQ

【手続補正書】

【提出日】平成12年11月20日(2000.11.20)

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】全文

【補正方法】変更

【補正内容】

【書類名】 明細書

【発明の名称】 N-アリルウレタン系重合体およびそ

の製造方法

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式

【式1】

【請求項3】 一般式

【式2】

$$\begin{array}{c|c}
\hline
\left(CH_{2} & CH\right)_{m} \\
CH_{2} \\
\downarrow \\
NHR^{1}
\end{array}$$
(II)

(式中、mは10以上の整数を示し、R1は水素、炭素数1~8のn-およびiso-アルキル基並びに炭素数5~12のシクロアルキル基から選ばれる置換基を示す)

で表わされるポリアリルアミン系重合体またはそ<u>の部</u>分 塩に、

一般式

 $R^2O-CO-OR^2$

(式中、 R^2 が炭素数 $1 \sim 1$ 2 のアルキル基および<u>炭素</u> 数 $6 \sim 1$ 2 のアリール基から選ばれる置換基を示す)で表わされる炭酸ジエステルを反応させることを特徴と

する一般式 【式3】

(式中、mは1 0以上の整数を示し、j は $0 < j \le 1$ を満足する数を示し、 R^1 は水素並びに炭素数 $1 \sim 8$ のn ーおよび i s o - アルキル基並びに炭素数 $5 \sim 1$ 2 のシクロアルキル基から選ばれる置換基を示し、 R^2 は炭素数 $1 \sim 1$ 2 のアルキル基および炭素数 $6 \sim 1$ 2 のアリール基から選ばれる置換基を示す)で表わされるN - アリルウレタン系重合体またはその塩の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、新規な<u>N-アリルウレタン系重合体</u>およびその製造方法に関する。更に詳しくは、アミノ基が少なく、かつ、反応性の側鎖を有する新規なN-アリルウレタン系重合体およびその簡単な製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】ポリアリルアミン、ポリ(N-アルキル アリルアミン) のようなポリアリルアミン系重合体は、 側鎖にアミノ基を含む直鎖のオレフィン系重合体で、水 に良く溶け、水中でプラスに荷電するカチオン系高分子 である。このようなポリアリルアミン系重合体は、独特 な反応性高分子構造と性質を持ち、そのため、反応染料 用染料固着剤、直接染料用染料固着剤、食品保存剤およ びアンカーコート剤等に使用されている。又、ハロゲン 化銀写真感光材料、徐放性医薬組成物、イオン交換樹脂 および機能膜等の分野でポリアリルアミン系重合体を使 用することが提案されている。しかし、シーエムシー発 行の「反応性ポリマーの合成と応用」80~92頁(1 989年) に記載されているように、一般的にいえば、 反応性高分子の反応基の数は、あまり多くある必要がな く、多すぎると不都合な場合すらある。一方、共重合に より、アミノ基を減少させた重合体を合成することも考 えられるが、モノアリルアミン、モノ(N-アルキルア リルアミン) 等のモノアリルアミン系単量体は、通常の ビニル系単量体とは共重合しないので、共重合により低 カチオン密度のポリアリルアミン系誘導体を合成することは困難である。そこで、ポリアリルアミン系重合体のアミノ基を他の化合物と反応させて不活性基に変換する方法も検討されている。そのような方法で製造したポリアリルアミン系誘導体として、アリル尿素重合体(特公昭63-43403号公報)が知られている。しかし、このポリアリルアミン系誘導体は、精製することが難しい等の問題もあり、実用的に使用されることは、ほとんどないのが現状である。

【0003】一方、ポリアリルアミン系重合体は、水に良く溶けることから、有機溶剤系アンカーコート剤の代替としての水系アンカーコート剤(特開平4-292640号公報)等の接着分野の用途が知られている。しかし、これらのアンカーコート剤を使用して作製されたラミネートフィルムには、耐水性に欠けるという実用上の問題があった。従って、加熱処理で架橋反応が容易に起きて不溶化し、その結果、耐水性が向上する、新規なポリアリルアミン系誘導体の開発が望まれていた。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、アミノ基が少なく、かつ、反応性の側鎖を有し、更に、加熱処理により架橋反応が容易に起きて不溶化し得る<u>ポリアリルアミン系誘導体、より具体的には</u>Nーアリルウレタン系重合体およびそれを簡単に製造する方法を提供することである。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、アミノ基が少なく、かつ、反応性の側鎖を有する新規なN-アリルウレタン系重合体およびそれを簡単に製造する方法について鋭意研究を重ねた結果、特定のポリアリルアミン系重合体と特定の炭酸ジエステルとを反応させることにより、アミノ基が少なく、かつ、ブロックイソシアネート基を有する新規なN-アリルウレタン系重合体を簡単に製造することを見いだし、この知見に基づいて本発明

をなすに至った。なお、本明細書では、ウレタン化とは、アミノ基(NH)がアルキルオキシカルボニルアミノ基またはアリールオキシカルボニルアミノ基(N-CO $-OR^2$)に変化することをいう。

一般式 【0007】 【式4】

【0006】本発明は、

$$\begin{array}{c|cccc}
\hline
 & CH_2 & CH_2 \\
 & CH_2 & CH_2 \\
 & NR^1 & NHR^1 \\
 & C = O \\
 & O \\
 & R^2
\end{array}$$
(I)

(式中、mは10以上の整数を示し、jは $0 < j \le 1$ を満足する数を示し、 R^1 は水素、炭素数 $1 \sim 8$ のn ーおよびis o ーアルキル基、並びに炭素数 $5 \sim 1$ 2のシクロアルキル基から選ばれる置換基を示し、 R^2 は炭素数 $1 \sim 1$ 2のアルキル基および炭素数 $6 \sim 1$ 2のアリール基から選ばれる置換基を示す)で表わされるN ーアリルウレタン系重合体、またはその塩である。

【0008】本発明のNーアリルウレタン系重合体は、ブロックイソシアネート基を有する。そのため、通常、加熱条件下では、ウレタンがイソシアネートになるので反応性が高くなる。

【0009】本発明のN-アリルウレタン系重合体およびそ<u>の塩</u>は、溶液にしたときの安定性、特に酸性溶液にしたときの安定性、適度な水に対する溶解性、および原料の入手しやすさから、 R^1 が水素、かつ、 R^2 が炭素数 $1\sim120$ nーまたは iso-アルキル基であるものが好ましい。

【0010】本発明において、mは、本発明のN-アリルウレタン系重合体の重合度を表わす。mは10以上、好ましくは10~5000である。

【0011】本発明において、 j はウレタン化度を表わす。 j は、 $0 < j \le 1$ であるが、本発明のN - P リルウレタン系重合体のカチオン密度の減少度から、通常、 $0.05 \le j \le 1$ が好ましい。

【0012】本発明において、 R^1 は水素、炭素数 $1\sim 80$ n - および i s o - アルキル基並びに炭素数 $5\sim 1$ 2 のシクロアルキル基から選ばれる置換基を示す。適度な水に対する溶解性、および原料の入手のしやすさから、実用上、 R^1 は水素が好ましい。

【0013】本発明において、 R^2 は、炭素数 $1\sim12$ のアルキル基および炭素数 $6\sim12$ のアリール基から選ばれる置換基を示す。この場合、炭素数 $1\sim12$ のアル

キル基としては、メチル、エチル、プロピルを例示できる。 R^2 が、炭素数 $6\sim1$ 2のアリール基としては、フェニル基、o-トリル基、m-トリル基、p-トリル基等を例示できる。本発明のN-アリルウレタン系重合体では、それを溶液にしたときの安定性、特に酸性溶液にしたときの安定性から、 R^2 は炭素数 $1\sim1$ 2のn-アルキル基または i s0-アルキル基であることが好ましい。

【0014】本発明のN-アリルウレタン系重合体の<u>塩</u>とは、ウレタン化されていないモノマー単位中の側鎖アミノ基への付加塩である。そのような付加塩としては、塩酸塩、臭化水素酸塩、よう化水素酸塩、硫酸塩、リン酸塩、ホスホン酸塩、酢酸塩等のカルボン酸塩類、メタンスルホン酸塩、p-トルエンスルホン酸塩、ケエン酸塩および酒石酸塩等のオキシカルボン酸塩、安息香酸塩を例示できる。

【 O O 1 5 】一般的には、本発明のN-アリルウレタン 系重合体は、塩にすると溶液状態で不安定になることも ある。したがって、本発明のN-アリルウレタン系重合 体は、溶液状態では、フリーであることが好ましい。

[0016]

【発明の実施の形態】本発明のN-アリルウレタン系重合体は、特定のポリアリルアミン系重合体と特定の炭酸ジエステルとを反応させて製造することができる。すなわち、本発明のN-アリルウレタン系重合体は、一般式

[0017]

【式5】

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_2 & CH \\
 & CH_2 \\
 & CH_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_2 \\
 & NHR^1
\end{array}$$

 $R^{2}O-CO-OR^{2}$

(式中、 R^2 が炭素数 $1 \sim 1$ 2のアルキル基および<u>炭素数6 \sim 12の</u>アリール基から選ばれる置換基を示す)で表わされる炭酸ジエステルを反応させることにより製造できる。本発明のN-アリルウレタン系重合体を製造するための、原料のポリアリルアミン系重合体は、一般式【0018】

(式中、 $mは10以上の整数を示し、<math>R^1$ は水素、炭素数 $1\sim80$ nーおよび i soーアルキル基、並びに炭素数 $5\sim12$ のシクロアルキル基から選ばれる置換基を示す)で表わされる。

【0019】また、そのような原料として、そのポリア リルアミン系重合体の部分塩も使用できる。そのような 部分塩は、

【0020】 【式7】

$$\begin{array}{c|c}
\hline
\left(CH_2 - CH \right)_k + \left(CH_2 - CH \right)_{1-k} \\
CH_2 + CH_2 + CH_2 \\
NHR^1 + NHR^1 \cdot X
\end{array}$$
(III)

(式中、mは10以上の整数を示し、kは0<k<1を満足する数を示し、R¹は水素、炭素数1~8のn-およびiso-アルキル基、並びに炭素数5~12のシクロアルキル基から選ばれる置換基を示し、Xは部分塩を形成するための塩である)で表わされる。この部分塩を形成するための酸としては、ポリアリルアミン系重合体の側鎖のアミノ基と塩を形成できる酸であれば、特に限定しない。その様な酸として、塩酸、臭化水素酸、よう化水素酸、硫酸、リン酸、ホスホン酸、酢酸等のカルボン酸類、メタンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸、クエン酸および酒石酸等のオキシカルボン酸類、安息香酸を例示できる。

【0021】原料のポリアリルアミン系重合体は、R¹が水素のときは、ポリアリルアミンである。ポリアリルアミンはフリータイプのものが好ましい。フリータイプとしては、既知のポリアリルアミンの塩をアルカリで中和したものも使用できるが、市販の濃度15%のポリアリルアミン(分子量約1万)水溶液(日東紡績(株)製、PAA-15),濃度10%のポリアリルアミン(分子量約1万)水溶液(日東紡績(株)製、PAA-10C),濃度20%のポリアリルアミン(分子量約1万)水溶液(日東紡績(株)製、PAA-L)および濃度20%のポリアリルアミン(分子量約10万)水溶液(日東紡績(株)製、PAA-L)および濃度20%のポリアリルアミン(分子量約10万)水溶液(日東紡績(株)製、PAA-H)等をそのまま使用しても良い。

【0022】原料のポリアリルアミン系重合体において、 R^1 が炭素数 $1\sim8$ のn-および i s o-アルキル基、並びに炭素数 $5\sim1$ 2のシクロアルキル基から選ばれる置換基である場合は、特公昭63-43402 <u>号公</u>報、特公平6-2779 <u>号公報</u>、特公平2-57084 <u>号公報</u>に記載されているような方法で、ポリ(N-アルキルアリルアミン)の塩を製造し、次いで、そのポリ(N-アルキルアリルアミン)の塩の水溶液を、アルカリ、例えば、水酸化ナトリウムで中和した後、副生する中和塩、例えば、塩化ナトリウムを、透析により除去したものを用いることができる。

【0024】本発明のN-アリルウレタン系重合体を製造するための、原料の炭酸ジエステルは、一般式R²O

 $-CO-OR^2$ (式中、 R^2 は炭素数 $1\sim 12$ のアルキル基および<u>炭素数 $6\sim 120$ </u>アリール基から選ばれる置換基を示す)で表わされる。炭酸ジエステルとしては、炭酸ジメチル、炭酸ジエチルおよび炭酸ジフェニル等を例示できる。反応させる炭酸ジエステルの量は、通常、N-アリルウレタン系重合体のウレタン化度に化学量論的に必要な計算量を使用することができる。

【0025】原料のポリアリルアミン系重合体と炭酸ジ エステルとを反応させて本発明のNーアリルウレタン系 重合体を製造するときは、まず、原料のポリアリルアミ ン系重合体の溶液に炭酸ジエステルをゆっくりと滴下す ると良い。このとき、溶媒に炭酸ジエステルを溶解させ て、原料のポリアリルアミン系重合体の溶液に滴下する こともできる。この場合、炭酸ジエステルを溶解させる ための溶媒は、通常、原料のポリアリルアミン系重合体 を溶解させるための溶媒と同じである。ポリアリルアミ ン系重合体と炭酸ジエステルとの反応は、撹拌しながら 行うことが好ましい。反応温度は、好ましくは0~10 0℃、更に好ましくは30~60℃に維持するのが良 い。反応温度が高すぎると、生成したウレタンが分解す ることもある。反応時間が、通常12~48時間、好ま しくは12~25時間で、本発明のアリルウレタン系重 合体の溶液を得ることができる。反応終了後、副生した アルコールと反応溶媒を除去するために、反応溶液を、 真空乾燥することにより、本発明のN-アリルウレタン 系重合体を、固体として得ることができる。真空乾燥 は、例えば、溶媒として水、炭酸ジエステルとして炭酸 ジメチル、炭酸ジエチル、または炭酸ジプロピルを用い た場合は、温度が25~70℃、好ましくは35~60 ℃で適当な真空状態で行うのが好ましい。温度が高すぎ ると、副反応がおこることもある。また、本発明のN-アリルウレタン系重合体の塩は、原料として、ポリアリ ルアミン系重合体の部分塩を用い、これと炭酸ジエステ ルとを、フリーのポリアリルアミン系重合体を用いた場 合と同様に、反応させることにより、製造することがで きる。通常、原料のポリアリルアミン系重合体の部分塩 と炭酸ジエステルとを反応させた場合、そのポリアリル アミン系重合体中のNHで、塩を形成していないNH が、優先的にウレタン化される。反応終了後、得られる N-アリルウレタン系重合体の塩の溶液を、アセトン等 の溶媒に加えて再沈することにより、本発明のN-アリ ルウレタン系重合体の塩を、固体として取り出すことが 可能となる。

【0026】本発明のN-アリルウレタン系重合体のウレタン化度(モル%)は、用いた原料の炭酸ジエステルの量に依存する。原料のポリアリルアミン系重合体のアミノ基に対し、等モル量の炭酸ジエステルを用いたときは、通常、ほとんど、そのアミノ基はウレタン化される。従って、原料として用いる炭酸ジエステルの量を調整することにより、本発明のN-アリルウレタン系重合

体のカチオン密度を調整することができる。また、使用する炭酸ジエステルの種類により、本発明のN-アリルウレタン系重合体の疎水性を変化させることができる。従って、本発明のN-アリルウレタン系重合体を種々の用途で使用するときは、適当なカチオン密度を有し、かつ、適当な疎水性を有するものを選択することができる。

【0027】更に、本発明のN-アリルウレタン系重合体は、ブロックイソシアネート基を有するポリアリルアミンでもあることから、導入するウレタン基を選択することにより、ブロックイソシアネート基の解離温度を選択することができる。

【0028】以下に、本発明のN-アリルウレタン系重合体およびその製造方法を実施例で示す。本発明はこれらの実施例によって限定されるものではないことは勿論である。

【0029】実施例1 20モル%メトキシカルボニル 化ポリアリルアミン(本発明のN-アリルウレタン系重 合体 I で j = 0. 2, R¹ = H, R² = C H₃)の製造 攪拌機、滴下漏斗、温度計および還流冷却器を備えた3 00mlのセパラブルフラスコに、濃度10.1%のポ リアリルアミン (分子量約1万) 水溶液 (日東紡績 (株) 製、PAA-10C) 200g (ポリアリルアミ ンのモノマー単位で0.35モル)を入れ、温度を50 ℃に保ち、その水溶液に炭酸ジメチル(ミテックス (株) 製) 6.38g(0.07モル)を15分掛けて 滴下した。滴下終了後も温度を50℃に保ちながら、1 2時間反応を続け、透明な淡黄色の反応溶液を得た。こ の溶液の p H は 1 0. 8 4 であった。次に、この反応溶 液1gを秤量瓶に採り、室温で24時間真空乾燥した 後、乾燥剤に無水燐酸を用い、50℃で48時間真空乾 燥して、20モル%メトキシカルボニル化ポリアリルア ミンを得た。元素分析の結果は C = 58.97%、 H = 10.93%、N=19.76%であった。これらの値 は計算値C=59.44%、H=10.86%、N=2 0.39%とほぼ一致した。

【0030】実施例2 <u>60モル%メトキシカルボニル化ポリアリルアミン(本発明のNーアリルウレタン系重合体 Iでj=0.6、R¹=H、R²=CH3)の製造実施例1と同じ反応容器中に、濃度10.1%のポリアリルアミン(分子量約1万)水溶液(日東紡績(株)製、PAA-10C)200g(ポリアリルアミンのモノマー単位で0.35モル)を入れ、温度を50℃に保ち、その水溶液に炭酸ジメチル(ミテックス(株)製)19.14g(0.21モル)を40分掛けて滴下した。滴下終了後も温度を50℃に保ちながら、12時間反応を続け、透明な淡黄色の反応溶液を得た。この溶液のPHは9.78であった。次に、この反応溶液1gを秤量瓶に採り、実施例1と同じ条件で乾燥し、60モル%メトキシカルボニル化ポリアリルアミンを得た。元素</u>

分析の結果はC=54. 32%、H=9. 17%、N=14. 75%であった。これらの値は計算値C=54. 88%、H=8. 99%、N=15. 24%と<u>ほぼ</u>一致した。

【0031】図1に60モル%メトキシカルボニル化ポリアリルアミンの \underline{KBr} 赤外線吸収スペクトルを示した。吸収スペクトルには、第一アミノ基($-NH_2$)に基づく1580cm⁻¹とウレタン基(N-CO-O-R)のC=Oに基づく1700cm⁻¹の吸収が<u>認められた</u>。

【0032】実施例3 100モル%メトキシカルボニ ル化ポリアリルアミン(本発明のN-アリルウレタン系 重合体 I で j = 1, R¹=H, R²=C H3)の製造 実施例1と同じ反応容器中に<u>、濃</u>度10.1%<u>の</u>ポリア リルアミン (分子量約1万) 水溶液 (日東紡績 (株) 製、PAA-10C)200g(ポリアリルアミンのモ ノマー単位で0.35モル)を入れ、温度を50℃に保 ち、その水溶液に炭酸ジメチル(ミテックス(株)製) 33.50g(0.37モル)を1時間掛けて滴下し た。滴下終了後も温度を50℃に保ちながら、12時間 反応を続け、透明な淡黄色の反応溶液を得た。この溶液 のpHは7.85であった。次に、この反応溶液1gを 秤量瓶に採り、実施例1と同じ条件で乾燥し、100モ ル%メトキシカルボニル化ポリアリルアミンを得た。元 素分析の結果はC=51:68%、H=7.94%、N = 11. 83%であった。これらの値は計算値C=5 2. 16%、H=7. 88%、N=12. 17%とほぼ 一致した。

【0033】実施例4 20モル%エトキシカルボニル 化ポリアリルアミン(本発明のN-アリルウレタン系重 合体 I で j = 0. 2, R¹=H, R²=C₂Hs)の製造 実施例1と同じ反応容器中に、濃度10.1%のポリア リルアミン (分子量約1万) 水溶液 (日東紡績 (株) 製、PAA-10C)200g(ポリアリルアミンのモ ノマー単位で0.35モル)を入れ、温度を50℃に保 ち、その水溶液に炭酸ジエチル(特級、ナカライテスク (株) 製) 8.37g(0.07モル)を15分掛けて 滴下した。滴下終了後も温度を50℃に保ちながら、2 4時間反応を続け、透明な淡黄色の反応溶液を得た。こ の溶液のpHは10.88であった。次に、この反応溶 液1gを秤量瓶に採り、実施例1と同じ条件で乾燥し、 20モル%エトキシカルボニル化ポリアリルアミンを得 た。元素分析の結果はC=59.94%、H=10.7 9%、N=19. 32%であった。これらの値は計算値 C = 60.47%, H = 11.00%, N = 19.59%とほぼ一致した。

【0034】実施例5 <u>60モル%エトキシカルボニル</u> 化ポリアリルアミン (本発明のN-アリルウレタン系重 合体 l で j = 0. 6, R¹=H, R²=C₂H₅) の製造 実施例1と同じ反応容器中に、<u>濃</u>度10.1%<u>の</u>ポリア リルアミン (分子量約1万) 水溶液(日東紡績(株)製、PAA-10C)200g(ポリアリルアミンのモノマー単位で0.35モル)を入れ、温度を50℃に保ち、その水溶液に炭酸ジエチル(特級、ナカライテスク(株)製)25.10g(0.21モル)を40分掛けて滴下した。滴下終了後も温度を50℃に保ちながら、24時間反応を続け、透明な淡黄色の反応溶液を得た。この溶液のPHは9.55であった。次に、この反応溶液1gを秤量瓶に採り、実施例1と同じ条件で乾燥し、60モル%エトキシカルボニル化ポリアリルアミンを得た。元素分析の結果はC=56.98%、H=9.41%、N=13.52%であった。これらの値は計算値C=57.46%、C=57.46%、C=57.46% 、C=57.46% 、C=56.98% 、C=57.46% 、C=56.98% 、C=57.46% 、C=56.98% 、C=57.46% 、C=56.98% 、C=56.98% 、C=57.46% 、C=56.98% 、C=57.46% 、C=57.46%

【0035】図2に60モル%エトキシカルボニル化ポリアリルアミンの赤外線吸収スペクトルを示した。吸収スペクトルには、第一アミノ基($-NH_2$)に基づく1580cm $^{-1}$ とウレタン基(N-CO-O-R)のC=Oに基づく1700cm $^{-1}$ に吸収が認められた。

【0036】実施例6 100モル%エトキシカルボニ ル化ポリアリルアミン(本発明のNーアリルウレタン系 重合体 I で j = 1, R¹=H, R²=C₂H₅)の製造 実施例1と同じ反応容器中に、濃度10.1%<u>の</u>ポリア リルアミン (分子量約1万) 水溶液 (日東紡績 (株) 製、PAA-10C) 200g (ポリアリルアミンのモ ノマー単位で0.35モル)を入れ、温度を50℃に保 ち、その水溶液に炭酸ジエチル(特級、ナカライテスク (株) 製) 43.93g(0.37モル)を1時間掛け て滴下した。滴下終了後も温度を50℃に保ちながら、 24時間反応を続け、2層に分離した透明な反応溶液を 得た。この溶液の上層のpHは7.81であった。次 に、下層の反応溶液1gを秤量瓶に採り、実施例1と同 じ条件で乾燥し、100モル%エトキシカルボニル化ポ リアリルアミンを得た。元素分析の結果はC=55.3 7%、H=8. 42%、N=10. 51%であった。こ れらの値は計算値C=55.80%、H=8.58%、 N=10.84%とほぼ一致した。

[0037]

【発明の効果】本発明のNーアリルウレタン系重合体は、特定のポリアリルアミン系重合体のアミノ基をウレタン化することにより、そのポリアリルアミン系重合体のカチオン密度を変化させたものである。従って、本発明のNーアリルウレタン系重合体は、現在、ポリアリルアミンが使用されている分野で、かつ、低カチオン密度が望まれる分野に極めて有効な材料を提供するものである。また、本発明のNーアリルウレタン系重合体は、反応性を有するブロックイソシアネート基を導入したものであるので、ブロックイソシアネート基の反応性を利用する分野に極めて有効な材料を提供するものである。例えば、反応染料用染料固着剤、直接染料用染料固着剤、

押出しラミネート用アンカーコート剤等における接着性または耐水性の向上が望まれる分野で使用することが提案される。本発明のNーアリルウレタン系重合体は、製造が極めて容易である。加えて、カチオン密度と反応基であるプロックイソシアネート基の置換度を容易に制御できる。

【図面の簡単な説明】

【図1】60モル%メトキシカルボニル化ポリアリルアミン(実施例2のN-アリルウレタン系重合体)<u>の赤</u>外線吸収スペクトルを示す。

【図 2 】 60 モル%エトキシカルボニル化ポリアリルアミン(実施例 5 のN ーアリルウレタン系重合体)の赤外線吸収スペクトルを示す。横軸は波数(c m $^{-1}$)、縦軸は透過率(%)または吸光度を表わす。

【手続補正2】

【補正対象書類名】図面 【補正対象項目名】全図 【補正方法】変更 【補正内容】



